PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2001-052691

(43)Date of publication of application: 23.02.2001

(51)Int.Cl. H01M 4/38

H01M 4/02 // H01M 10/40

(21)Application number: 11-225489 (71)Applicant: TOSHIBA CORP

(22)Date of filing: 09.08.1999 (72)Inventor: KONO RYUKO

TAKAMI NORIO INAGAKI HIROTAKA MORITA TOMOKAZU

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the capacity and the cycle life characteristic by using carbide as an active material capable of storing and releasing alkali metal of a negative electrode used with a positive electrode and a nonaqueous electrolyte.

SOLUTION: An active material for a negative electrode is represented by the formula. In the formulaM1 is at least one kind of SiGeSnPbBAlGaIn and Zn; M2 is at least one kind of elements excluding M1 and Feand having an electrodenegativity larger than that of Li; 0.1≤x≤0.7; 0<y<0.3. At least one kind of rare earth elements including MgCaSrBa and YTZrVNbTaCrMo and W is preferably used as M2in particularthe combination of Si as M1 and Mq or Sn as M2 is

preferred to increase the discharging capacity. The negative electrode active material stores and releases a large amount of Li or the like with thin reversibilityand is not accompanied by pulverization in a charging and discharging cycle. It is preferable in view point of the storing speed and amount to have a fine structure of microcrytal phase or amorphous phase satisfying that a half value width of at least one of peaks of three strong radiations in the X-ray diffraction using $\text{CuK}\alpha$ as the radiation source is 0.2-50 degree.

CLAIMS

[Claim(s)]

(Claim 1)An anode.

A negative electrode provided with occlusion and negative electrode active material to emit for an alkaline metal.

Nonaqueous electrolyte.

It is the nonaqueous electrolyte secondary battery provided with the aboveand said negative electrode active material is characterized by being a substance expressed with a formula (1).

(At least one sort of elements chosen from

SigermaniumSnPbBaluminumGalnand Zn and M2 are at least one sort of elements chosen from an element with bigger electronegativity than Li except M1 and Feand the inside M1 of a formula is specified as 0.1<=X<=0.7 and 0<
Y<0.3.)

[Claim 2]The nonaqueous electrolyte secondary battery according to claim twherein said negative electrode active material is a substance which are at least one sort of elements chosen from a rare earth element in which M2 contains MgCaSrBaand YTiZrVNbTaCrMoand W in the above-mentioned formula (1).

[Claim 3]The nonaqueous electrolyte secondary battery according to claim 1wherein said negative electrode active material is a substance which has a microcrystal phase or an amorphous phase in the fine structure.

[Claim 4]The nonaqueous electrolyte secondary battery according to claim 1wherein said negative electrode active material is a substance by which the half peak width delta in at least one peak (2 theta) is expressed with 0.2 degree <= delta (2 theta)<=50 degrees among peaks of the about 3 line in a peak acquired by an X diffraction made into a line source in CuKaloha.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention]This invention relates to a nonaqueous electrolyte secondary battery and the nonaqueous electrolyte secondary battery which improved especially the negative electrode active material.

[0002]

[Description of the Prior Art]The nonaqueous electrolyte secondary battery which used a lithium metala lithium alloya lithium compounda carbon materialetc. for negative electrode active material is expected as a high energy density batteryand research and development are furthered briskly.

[0003]the lithium ion battery [lithium] using [using LiCoO₂LiMn₂O₄etc. as positive active material in the inside of the above-mentioned nonaqueous electrolyte secondary battery until now] occlusion and the carbon material to emit as negative electrode active material -- large -- utilization -- nowit is.

[0004]On the other handas for the rechargeable battery which used the lithium metal for the negative electrodewhat is expected for capacity to become high is not yet put in practical use. Degradation of lithium by the reaction of nonaqueous electrolyte and a lithium metal when a lithium metal is used for this main reasoning.

order that desorption by generating of lithium of the shape of a dendrite by repetition of charge and discharge (arborescence) may occuran internal short circuit arisesor it has the problem that cycle life property is short.

[0005]In order to solve such a problemthe research which uses a lithium alloy and a lithium compound for a negative electrode was made. Howeverin alloyssuch as a lithium aluminum alloysince pulverization would arise in an electrode if deep charge and discharge are repeated although reactivity with nonaqueous electrolyte is controlled and charge and discharge efficiency improvesthere was a problem in cycle life property. Lithium compoundssuch as Li_{Id}7I_{Isr}0_Aalso have dramatically small service capacity.

[0006]On the other handin order to carry out the safety owner of the lithium of what has capacity smaller than these negative electrode active material to the cycle performance where occlusion and the carbon material to emit do not have a problem of pulverization and which was excellent reversibly it has resulted in utilization like ****.

[0007]Under these circumstancesthe proposal which uses charcogen compounds such as an oxide and a nitridefor negative electrode active material is made from a viewpoint of much more formation of negative-electrode high capacity, for exampleSnO and SnO₂ (JP7-122274A.) Capacity and cycle life property are improved [JP7-235293A and] further using amorphous oxides (JP7-288123A) such as SnSiO₃ and SnSi_{1-x}P_xO₃as negative electrode active material. Howeverthe improvement of capacity and cycle life property is not yet made fully. [0008]Sn₂ Feand Sn₂FeCo₃₋₁₂ are used for 405 pages - 427 pages of J. Electrochem. Soc.Vol.146No.2and 1999 as a negative electrode.

When two phases which show the stoichiometric composition of $SnFe_3C$ which is Sn_2 Fe and Li non-occlusion phase which are Li occlusion phases are intermingledit is indicated that cycle life property improves.

Howeverservice capacity is smaller than about 200 mAh/g and a carbon material. [0009]In JP9-213335AWhen a little elements M (it consists of one sort of elements chosen from MaaluminumSiCaSnand Pb) contain in the high crystalline

carbonaceous material which has d002 [of 0.340 nm or less]Although it is indicated that the capacity of a negative electrode improves the improvement of cycle life property and capacity is not yet made fully.

[0010]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]This invention was made in order to solve the above-mentioned conventional problemand it tends to provide the nonaqueous electrolyte secondary battery which excelled [high capacity] in the cycle life by using the negative electrode which was excellent in cycle life property with high capacity.

[0011]

[Means for Solving the Problem][Composition of this invention] Nonaqueous electrolyte secondary batterywherein this invention is a material characterized by comprising the following by which said negative electrode active material is expressed with a formula (1) in a nonaqueous electrolyte secondary battery.

A negative electrode provided with occlusion and negative electrode active material to emit for an alkaline metal.

Nonaqueous electrolyte.

100121

M1 xM2yC1-x-y (1)

(At least one sort of elements chosen from

SigermaniumSnPbBaluminumGalnand Zn and M2 are at least one sort of elements chosen from an element with bigger electronegativity than Li except M1 and Feand the inside M1 of a formula is specified as 0.1<=X<=0.7 and 0< Y<0.3.)

As for said negative electrode active materialin this inventionit is desirable in the above-mentioned formula (1) for M2 to be the material which are at least one sort of elements chosen from a rare earth element containing MgCaSrBaand YTiZrVNbTaCrMoand W.

[0013]As for said negative electrode active materialin this inventionit is desirable that it is the material which has a microcrystal phase or an amorphous phase in the fine structure.

[0014]As for said negative electrode active materialin this inventionit is desirable for the half peak width delta in at least one peak (2 theta) to be the material expressed with 0.2 degree <= delta (2 theta)<=50 degrees among peaks of the about 3 line in a peak acquired by an X diffraction which made CuKalpha a line source.

[Operation of this invention] A composite carbon material of a specific presentation containing carbon shown by a formula (1) and M1 and M2 element is used for this invention as negative electrode active material like the abovementioned. Said negative electrode active material does not have occlusion and a problem of pulverization accompanying [emitand the reversibility of occlusion and release reaction is highand] a charging and discharging cycle in large quantities in alkaline metalssuch as Li. Thereforeif such negative electrode active material is usedcapacity of a nonaqueous electrolyte secondary battery which used carbon for negative electrode active materialand improvement in a cycle life can also be aimed at compared with a nonaqueous electrolyte secondary battery which used materials other than conventional carbon for negative electrode active material

[0015]As for said negative electrode active materialin this inventionit is desirable that it is the material which has a microcrystal phase or an amorphous phase in the fine structure. It does occlusion and discharge of an alkaline metal by that causeand especially a volume change at the time of occlusion is controlled in an alkaline metalit cannot carry out pulverization of the crystalbut it not only contributes to increase of capacitybut it can raise cycle life property.

[0016]An analysis result of peak intensity by an X diffraction serves as an index of content of micro crystallite contained in negative electrode active materialor an amorphous phase. In a peak acquired from especially high capacity and a long

lasting viewpoint by an X diffraction which made a line source CuKalpha of said negative electrode active materialit is desirable for the half peak width delta in at least one peak (2 theta) especially to be what is expressed with 0.2 degree <= delta (2 theta)<=50 degrees among peaks of the about 3 line.

[Embodiment of the Invention]Hereafterwith reference to nonaqueous electrolyte secondary battery (for examplecylindrical shape nonaqueous electrolyte secondary battery) drawing 1 concerning this inventionit explains in detail. [0018]For exampleas for the container 1 of closed-end cylindrical shape which consists of stainless steelthe insulator 2 is arranged at the pars basilaris ossis occipitalis. The electrode group 3 is stored by said container 1. Said electrode group 3 has structure which wound spirally the band-like thing which laminated the anode 4the separator 5 and the negative-electrode 6 ** separator 5 so that said separator 5 might be located outside.

[0019]Nonaqueous electrolyte is accommodated in said container 1. The insulating paper 7 with which the opening of the center section was carried out is arranged above said electrode group 3 in said container 1. Said obturation board 8 is being fixed to said container 1 by arranging the insulating obturation board 8 at the upper opening of said container 1 and caulking near [said] an upper opening inside. The positive pole terminal 9 has fitted in in the center of said insulating obturation board 8. One end of the positive electrode lead 10 is connected to said anode 4and the other end is connected to said positive pole terminal 9 respectively. Said negative electrode 6 is connected to said container 1 which is a negative pole terminal via the negative electrode lead which is not illustrated.

[0020]Howeverthe shape of the nonaqueous electrolyte secondary battery concerning this invention may not be limited to the above-mentioned shapeand may be shape as occasion demandssuch as a square shape and a button typebesides cylindrical. The electrode group stored in the container of said cell may make not only a spiral type but an anodea separatorand a negative

electrode the gestalt which carried out plural laminates in this order.

[0021]Nexta negative electrodean anodea separatorand nonaqueous electrolyte are explained in detail.

 The negative electrode concerning negative-electrode this invention is a material by which said negative electrode active material is expressed with a formula (1) as negative electrode active material.

100221

 $M1_xM2_vC_{1-x-v}$ (1)

at least one sort of elements in which the inside M1 of a formula (1) was chosen out of SigermaniumSnPbBaluminumGalnand Zn. M2 is at least one sort of elements chosen from the element with bigger electronegativity than Li except M1 and Feand is specified as 0.1<=X<=0.7 and 0< Y<0.3.

M1 is at least one sort of elements chosen from

SigermaniumSnPbBaluminumGalnand Znand shows the operation which carries out occlusion discharge of the alkaline metal. Especially as M1in order that SiSnBaluminumand Zn may increase service capacity remarkablyit is desirable. [0023]M1 is just one or more sortsand may be two or more sorts of combination. Especially the combination of Si and aluminum is a point which raises discharge potentialand especially the combination of Si and Sn is desirable in respect of high-capacity-izing and reinforcement.

[0024]M2 is at least one sort of elements chosen from the element with bigger electronegativity than Li except M1 and Feand the material shown by the formula 1 is considered that micro-crystallite-izing or the operation made amorphous is shown.

[0025]The rare earth elementTi in which M2 contains MgCaSrBaand YIt is desirable in respect of high-capacity-izing and reinforcement by their being at least one sort of elements chosen from ZrVNbTaCrMoand Wand still more desirable in their being at least one sort of elements chosen from MoCaTiZrNband Cr.

[0026]M2 is just one or more sortsand may be two or more sorts of combination.

[0027]Since service capacity increases especially when M1 is [M2] the combination of Mg or Sn in Sithe combination of M1 and M2 is desirable. [0028]Although the range of X is 0.1<=X<=0.7it is 0.2<=X<=0.6 preferably [it is more desirable and] to 0.15<=X<=0.65 and a pan. Service capacity increases remarkably that it is this range.

[0029]Although the range of Y is 0< Y<0.3it is 0.05<=Y<=0.2 preferably [it is more desirable and] to 0.01<=Y<=0.25 and a pan. Cycle life property improves that it is this range.

[0030]As for said negative electrode active materialit is desirable to have a microcrystal phase or an amorphous phase in the fine structure. Therebycapacity and cycle life property can be increased.

[0031]Like the above-mentionedas for said negative electrode active materialit is desirable to have a microcrystal phase or an amorphous phaseand the degree of the micro-crystallite-izing or amorphous-izing can make the analysis result by an X diffraction an index. Namelyin the peak from which said negative electrode active material was obtained by the X diffraction which made CuKalpha the line sourceif the half peak width delta in at least one peak (2 theta) uses the material expressed with 0.2 degree <= delta (2 theta)<=50 degrees among the peaks of the about 3 line -- moderate -- material -- a part -- micro-crystallite-izing -- or it has become amorphous and cell capacity and cycle life property can be made high. The range of 1.0 degree <= delta (2 theta)<=40 degrees of delta (2 theta) is 2.0 degrees <= delta (2 theta)<=30 degrees still more preferably more preferablyalthough delta (2 theta) is 0.2 degree <= delta (2 theta)<=50 degrees. [0032]About 3 line is counted from the peak which has the maximum intensity in the peak acquired by the X diffractionand means the peak to the 3rd here. Having specified aforementioned delta (2 theta) is based on the following reasons. If occlusion speed becomes remarkably small and exceeds 50 degrees when the above is less than 0.2 degreean occlusion amount will decrease. [0033]As a method of producing the sample of the negative electrode active material concerning this inventiona high frequency solution processarc melting

methodsintering processrapid quenchingatomizing methodplating methodCVD methodsputtering techniquemechanical approachand rolling methoda sol gel processetc. are mentioned. A mechanical approachrapid quenchingand a sintering process are mentioned especially preferably.

[0034]Said negative electrode active material is producible by mixing mechanically with a planet type ball mill devicefor example by carrying out specified quantity mixing of C and M1and M2for exampleand performing mechanical processing. When mixingit not only generates from the element powder to constitutebut the method of using an intermetallic compound and carbon compounds as a starting material is one of the effective means.

[0035]Or quenching material is [C and M1and M2] producible with a hyperquenching device after specified quantity mixing. It is desirable to carry out by the single rolling method or the congruence rolling method as a quenching method.

[0036]A sample can be obtained by heat-treating the powder of C and M1and M2 "under an inert gas atmosphere or a vacuumafter mixing and carrying out application-of-pressure molding so that it may become a predetermined ratio. Heat treatment may be performed after production.

[0037]A negative electrode is produced by being suspended to a suitable solventdrying [apply them and] and pressing said negative electrode active materiala conducting materialand a binder in metallic foils such as copper foil and making it a band electrode.

[0038]As said conducting agentacetylene blackcarbon blackblack leadetc. can be mentionedfor example.

[0039]As said binderpolytetrafluoroethylene (PTFE)polyvinylidene fluoride (PVdF)fluorine system rubberethylene-butadiene rubber (SBR)carboxymethyl cellulose (CMC)etc. are mentionedfor example.

[0040]As for the compounding ratio of said negative electrode active materiala conducting agentand a binderit is preferred to use the range of 70 to 95 % of the weight of negative electrode active material0 to 25 % of the weight of conducting

agents and 2 to 10 % of the weight of binders.

2) An anode anode is produced by being suitably suspended to a solventapplyingdrying and pressing this suspended solid in charge collectors such as aluminium folland using a conducting agent and a binder as a band electrode at positive active material.

[0041]As for said positive active materialvarious oxides and a sulfide are mentioned. For examplemanganese dioxide (MnO₂)a lithium manganese multiple oxide (for exampleLiMn₂O₄ or LiMnO₂)Lithium nickel complex oxide (for exampleLiNiO₂)a lithium cobalt multiple oxide (LiCoO₂)A lithium nickel cobalt multiple oxide (for exampleLiNi_{1-x}Co_xO₂)a lithium manganese cobalt multiple oxide (for exampleLiMn₂Co_{1-x}O₂)a vanadium oxide (for exampleV₂O₅)etc. are mentioned.

[0042]Organic materials such as conductive polymer material and a disulfide system polymeric material are also mentioned. The lithium manganese multiple oxide whose cell voltage of a more desirable anode is high (LiMn₂O₄)Lithium nickel complex oxide (LiNiO₂)a lithium cobalt multiple oxide (LiCOO₂)A lithium nickel cobalt multiple oxide (LiNiO₃CO_{0.2}O₂)a lithium manganese cobalt multiple oxide (LiMn₃CO_{1.x}O₂)etc. are mentioned.

[0043]As said conducting agentacetylene blackcarbon blackblack leadetc. can be mentionedfor example.

[0044]As said binderpolytetrafluoroethylene (PTFE)polyvinylidene fluoride (PVdF)fluorine system rubberetc. are mentionedfor example.

[0045]As for the compounding ratio of said positive active materiala conducting agentand a binderit is preferred to use the range of 80 to 95 % of the weight of positive active material3 to 20 % of the weight of conducting agents and 2 to 7 % of the weight of binders.

- 3) As the separator aforementioned separatorthe nonwoven fabric made of a synthetic resina polyethylene porosity filma polypropylene porosity filmetc. can be mentionedfor example.
- 4) The liquefied electrolysis solution prepared when the nonaqueous electrolyte

aforementioned nonaqueous electrolyte dissolves an electrolyte in a nonaqueous solvent. Or the polymers gel electrolyte containing said nonaqueous solvent and said electrolytethe solid polymer electrolyte only containing said electrolyteand the inorganic solid electrolyte that has lithium ion conductivity are mentioned to a polymer material.

[0046]As a liquid electrolyteit is what dissolved lithium salt in the nonaqueous solvent of the lithium cell as an electrolyteand a publicly known nonaqueous solvent can be usedit is more preferred than cyclic carbonatesuch as ethylene carbonate (EC) and propylene carbonate (PC)and cyclic carbonate and cyclic carbonate to use the nonaqueous solvent which makes a subject a mixed solvent with the nonaqueous solvent (the following 2nd solvent) of hypoviscosity.

[0047]As the 2nd solventfor example Dimethyl carbonatemethylethyl carbonateChain carbonatesuch as diethyl carbonategamma-butyrolactoneDimethoxyethanediethoxyethaneetc. are mentioned as chain ethersuch as a tetrahydrofuran and 2-methyltetrahydrofuranas acetonitrilemethyl propionateethyl propionateand cyclic ether.

[0048]As an electrolytealthough alkali salt is mentionedespecially lithium salt is mentioned. As lithium saltiithium hexafluorophosphate (LiPF6)Lithium-borofluoride (LiBF4) and arsenic lithium hexafluoride (LiAsF6)lithium perchlorate (LiClO4)trifluoro meta-sulfonic acid lithium (LiCF3SO3)etc. are mentioned. In particularlithium hexafluorophosphate (LiPF6) and lithium borofluoride (LiBF4) are preferred. As for the dissolved amount to said nonaqueous solvent of said electrolyteit is preferred to carry out in I. and 0.5-2.0 mol /.

[0049]It is what dissolved said solvent and said electrolyte in the polymer material as a gel electrolyteand was made into gelAs a polymer materialthe polymer of monomerssuch as polyacrylonitrilepolyacrylatepolyvinylidene fluoride (PVdF)and polyethylene oxide (PECO)or a copolymer with other monomers is mentioned.

[0050]As a solid electrolyteit dissolves in a polymer material and said electrolyte is solidified. As a polymer materialthe polymer of monomers such as

polyacrylonitrilepolyvinylidene fluoride (PVdF)and polyethylene oxide (PEO)or a copolymer with other monomers is mentioned. The charge of a ceramic material containing lithium is mentioned as an inorganic solid electrolyte. Li₃NLi₂PO₄-Li₂S-SiS₂ glassetc. are mentioned especially.

100511

[Example]Hereafterit explains with reference to <u>drawing 1</u> which mentioned the example of this invention above.

(Example 1)

production of an anode> -- first 91 % of the weight of lithium cobalt oxide(LiCoO₂) powder of positive active material with 2.5 % of the weight of acetylene black3 % of the weight of graphiteand 4 % of the weight of polyvinylidene fluorides (PVdF). N-methyl-pyrrolidone (NMP) solution was addedand it mixedand applied to the charge collector of 15-micrometer-thick aluminium foiland the anode of electrode density 3.0 g/cm³ was produced by pressing after desiccation.

As roduction of negative electrode> negative electrode active materialC and
Snand the element powder of Mg were mixed by the ratio shown in the following
table 1and it produced by carrying out 50 time processings at 100 rpm using the
planet type ball mill.

[0052]Then5 % of the weight of graphite3 % of the weight of acetylene blackand 7 % of the weight of PVdF(s) and a NMP solution were added to 85 % of the weight of this powderit mixedand the negative electrode was produced by applying to the charge collector which consists of 12-micrometer-thick copper foiland drying and pressing in it.

After laminating the roduction of electrode group> aforementioned anodethe separator which consists of a porosity film made from polyethylenesaid negative electrodeand said separator in this orderrespectivelyit wound spirally and the electrode group was produced so that said negative electrode might be located in an outermost periphery.

1.0 mol/L of lithium hexafluorophosphate (LiPFs) was dissolved in the mixed

solvent of ethylene carbonate (EC) and methylethyl carbonate (MEC) at (the mixed volume ratio 1:2) and nonaqueous electrolyte was adjusted to the <adjustment of nonaqueous electrolyte> pan.

[0053]The cylindrical shape nonaqueous electrolyte secondary battery shown in drawing 1 which stored said electrode group and said electrolysis solutionrespectivelyand mentioned them above in the closed-end cylindrical cup made from stainless steel was assembled.

[0054]The same nonaqueous electrolyte secondary battery as Example 1 was assembled except using the negative electrode active material shown in Table 1 as Examples 2-20.

[0055]Mesophase pitch system carbon fiber which heat-treated the comparative example 1 at 3000 ** as negative electrode active material (a fiber diameter 8 micrometers) 20 micrometers and the average spacing d (002) produced the negative electrode on the same conditions as the above and Example 1 using the carbonaceous material powder of specific surface area 2 of 2 m 1/g by 0.3360 nm and a BET adsorption methodand mean fiber length assembled the nonaqueous electrolyte battery like Example 1 using this negative electrode. 100561The comparative examples 2 and 3 produced the negative electrode on the same conditions as Example 1respectivelyusing Li-Al powder and SnO powder respectively as negative electrode active materialand assembled the nonaqueous electrolyte battery like Example 1 using this negative electrode. 10057]After adding the impalpable powder of silicon carbide (SiC) to the mesophase pitch obtained from the petroleum pitch as negative electrode active material and distributing it uniformly carry out spinning of the comparative example 4carry out non-deliquesceand it is carbonized and pulverized at 600 ** under an inert gas atmosphereThe negative electrode was produced like Example 1 using the carbonaceous material particles obtained by graphitizing at 2600 ** under an inert atmosphere and application of pressure further after thatand the nonaqueous electrolyte battery was assembled like Example 1 using this negative electrode.

[0058]About the obtained cellafter charging to 4.2V by the charging current 1A for 2.5 hoursthe charge-and-discharge cycle test discharged by 1A to 2.7V was done. From the resultthe service capacity ratio and capacity maintenance rate (as opposed to the service capacity of 1 cycle eye) of each example are measuredand the result is shown in the following table 1. A service capacity ratio is a ratio at the time of setting capacity of the carbonaceous material negative electrode of the comparative example 1 to 1. In the peak acquired by the X diffraction which made the line source CuKalpha of the negative electrode active material of each examplethe value of the half peak width delta in at least one peak (2 theta) is written together among the peaks of the about 3 line. [0059]The rechargeable battery of Examples 1-20 of this invention is understood that the capacity maintenance rate at the time of service capacity and 300 cycles is high so that clearly from Table 1.

[Table 1]

[0060]

[Effect of the Invention]As explained in full detail aboveaccording to this inventionthe lithium secondary battery with which service capacity and a cycle life have been improved can be provided.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] The fragmentary sectional view showing the lithium secondary battery concerning this invention.

[Description of Notations]

1 [-- A separator6 / -- A negative electrode8 / -- Obturation board] -- A

container3 An electrode group4 An anode5				

(18) 日本国特許介 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出級公開番号 特期2001-52691

(P2001-52691A) (43)公難日 平成13年2月23日(2001, 2, 23)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	ΡI		テーマコート*(参考)
H01M	4/38		H01M 4/3	8 Z	5H003
	4/02		4/0	2 D	5H014
# H 0 1 M	10/40		10/4	0 Z	5H029

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)

(21)出顯番号	特職平11-225489	(71) 出源人	000003078	
			株式会社東芝	
(22)出願日	平成11年8月9日(1999.8.9)		神奈川県川崎市幸区堀川町72番地	
		(72)発明者	河野 能興	
			神奈川県川崎市幸区堀川町72番地 +	朱式会
			社東芝川綺事業所内	
		(72)発明者	高見 則維	
			排奈川県川崎市幸区堀川町72番地	株式会
			社家芝川崎事業所内	
		(74)代與人	100081732	
			弁理士 大胡 進夫 (外1名)	

最終質に続く

(54) [発明の名称] 非水蝋解質二次輸池

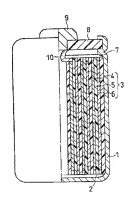
(57)【要約】

【課題】 本発明は、上記従来の問題点を解決するため になされたもので、大きな放電容量を示し、充放電サイ クル性能に優れた負極を用いることにより高容量でサイ クル寿命の優れた非水電解質二次電池を提供できる。 【解決手段】 負機活物質が式(1) で表わされる材料 であることを特徴とする非水電解費二次電池。

M1 x M2 y C1 - x - y

(1)

(式中M1はSi, Ge, Sn, Pb, B, Al, G a. In, Znから選ばれた少なくとも1種の元素、M 2はM1およびFeを除くLiよりも電気陰性度の大き な元素から選ばれた少なくとも1種の元素であり、0. 1≦ X ≦ 0.7、0 < Y < 0.3 として規定される。)



【特許請求の新興】

【請求項1】正様と、アルカリ金属を吸蔵・放出する負 極活物質を備える負極と、非水電解質とを具備した非水

【請求項3】前記負極活物質は、その微細構造において 微結晶相あるいはアモルファス相を有する物質であることを特徴とする請求項1記載の非水電解質二次電池。

特徴とする請求項1記載の非水電解費二次電池。

【請求項4】前記負極活物類は、CuKαを稼ぶとした X練回折により得られたピークにおいて、その3強練の ピークのうち、少なくとも一つのピークでの半価幅公 (20)が0.2°≤3(20)≤50°で表わされる

物質であることを特徴とする請求項1記載の非水電解質 二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の履する技術分野】本発明は、非水電解質二次電池 特にその負極活物質を改良した非水電解質二次電池 に関する。

100021

【従来の技術】リチウム金属、リチウム合金、リチウム 化合物、炭素材料などを負債活物質に用いた非水電解質 二次電池は、高エネルギー密度電池として期待され、盛 んに研究開発が進められている。

【0003】これまで上記井水電解質二次電池の中で も、正極活物質として、LiCoO2、LiMn2O4 などを用い、負帳活物質としてリチウムを吸蔵・放出す る炭素材料を用いたリチウムイオン電池は広く実用化さ ている。

【0004】一方、リチウム金属を負極に用いた二次電 地は、容量が高くなることが期待されているものの未だ 実用化されていない。この主な理由は、リチウム金属を 用いた場合、非水電解液とリチウム金属との反応による リチウムの劣化と、充放電の続り返しによる予ンドライ ト状 (相枝状) のリチウムの発生による散離が起きるた め内部短絡分生じたり、サイクル寿命特性が強いという 間頼点を有している。

[0005] とのような問題点を解決するためにリチウム合金やリチウム化合物を負極に用いる研究がなされ た。しかしながらリチウムーアルミニウム合金などの合金においては、非水電解液との反応性が抑制された放電 電解質二次電池において、前記負極活物質が式(1)で表わされる物質であることを特徴とする非水電解質二次電池。

(1)

効率は改善されるものの、深い充放電を繰り返すと電極 が微粉化か生じるため、サイクル寿命特性に問題があっ た。また、Li4/3Ti5/304等のリチウム化合 物も放電容量が非常に小さい。

【0006】一方、これら負債活物質より容量は小さい もののリチウムを可逆的に吸載・放出する炭素材料は、 機制化の問題もなく優れたサイクル性能と安全性有する ため上述の如く、実用化に至っている。

【0008】 味た J. Electrochem. S oc.. Vol. 146, No. 2, 1999の 405頁~427頁には、Sn.2 Feや5n.2 FeC 0. 3~1. 2を負極として用いており、Li吸酸相である5n.Fe。3Cの化学量齢組を示す。24形成ですることにより、サイクル寿命特性が向上することが開示されている。しかしながら放電器量は200mAh/9種度と授業材料よりも小さいものである。

【0009】また特開平9一213335号公報においては、0.340nm以下のd002を有する結晶性の 高い炭素質物に微量の元素M(Mg,Al,Si)に るい炭素質物に微量の元素がらなる)が含有されることにより、負機の容量が向上することが が含有されることにより、負機の容量が向上することが 開示されているが未だ十分にサイクル寿命特性と容量の 改善がなすれていない、

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記従来の 問題点を解決するためになされたもので、 高容量でサイ クル寿命特性に優れた負極を用いることにより高容量で サイクル寿命の優れた非水電解質二次電池を提供しよう とするものである。

[0011]

【課題を解決するための手段】 [本発明の構成] 本発明 は、正極と、アルカリ金属を吸機・放出する機械活物質 を備える負極と、非水電解質上を具備した非水電解質工 吹電池において、前記負帳活物質が式(1)で長わざれ る材料であることを特徴とする非水電解質工業階池であ る。

M1 x M2 y C1 - x - y

(式中M1はSi, Ge, Sn, Pb, B, Af, Ga, In, Znから選ばれた少なとも1種の元素、M2はM1まから下をを除く1は、はり電気放性度の大きな元素から選ばれた少なくとも1種の元素であり、0.1≦X≦0.7、0<Y<0.3として規定される。み発明において、前記負援活物質は、上記式(1)において、M2がMg, Ca, Sr, Ba, Yを含む希土類元素、Ti, Zr, V, Nb, Ta, Cr, Mo, Wより選ばれた少なくとも1種の元素である材料であることが望ましい。

【0013】本発明において、前記負極活物質は、その 微細構造において微結晶相あるいはアモルファス相を有 する材料であることが望ましい。

 $[0\,0\,1\,4]$ 本発明において、前記典極活物質は、Cu K a を練源とした X 検回折により得られたビークにおいて、その3 強線のビークのうち、少なくとも一つのビークでの半価値 Δ $(2\,\Theta)$ が 0.2° $\subseteq \Delta$ $(2\,\Theta)$ $\subseteq 5\,O$ \circ で表わされる材料であることが望ましい。

「本発卵の作用」本発明は、前述の如く負債活物質として或(1)で示される炭素及び和1、M2元素を含む特定相成の最合炭素材料を使用するものである。前記負額活物質はし1などのアルカリ金属を大量に吸棄・放出し、かつ吸車、成出反応の可逆性が高く、死放電サイクルに伴う微制化の問題かない。したかって、このような負極活物質を用いると非水場等買二次電池と呼びを負極活物質に用いたが予解解質二次電池に比べて向上させると共に、従来の炭素以外の材料を負種活物質に用いた非水電解に二次電池に比べてサイクル寿命の向上も図ることができる。

【0015】 本発明において、前記負極活物到は、その 後機構造において微結晶相あるいはアモルファス相を有 する材料であることが望ましい。それによりアルカリ金 黒を吸蔵、放出し容量の増大に寄与するのみならずアル カリ金属を吸蔵時の体積変化が特に抑制され、結晶は微 粉化せず、サイクル寿命特性を向上させることができ る。

【0016】 負極活物質に含まれる微結晶あるいはアモルファス相の含有量の指導となるのが、X練回折によるビーク強度の解析結果である。特に高容量と長寿命の観

$$M1_XM2_YC1-x-y$$

(式(1) 中M1はSi, Ge, Sn, Pb, B, A I, Ga, In, Znから選ばれた少なくとも1種の元素、M2はM1およびFeを除くしょりも電製館性度の大きな元素から選ばれた少なくとも1種の元素であり、0, 1≦X≦0.7、0<Y<0.3として規定される。)</p>

MildSi, Ge, Sn, Pb, B, Al, Ga, I

[0012]

(1)

[0017]

【発明の実施の形態】以下、本発明に係わる非水電解質 二次電池(例えば円筒形非水電解質二次電池)図1を参 照して詳細に説明する。

[0018] 例えば、ステンレスからなる有紙円間状の 容器1は、底部に絶縁体2か配置されている。電極群3 は、前記を響1に収納されている。前記電途牌3は、正 極4、セパレータ5、負種6及セパレータ5を積層した 帯状物を前記セパレータ5が外側に位置するように渦巻 き状に捲回した構造になっている。

[0019] 前記容器1内には、非水電解質が収容されている。中央部が閉口された絵縁紙7は、前記容器1内の前記電磁路3の上方に配置されている。 絵像新口板8 は、前記容器1の上部間口部に配置され、かつ前記上部板8は前記容器1に固定されている。正様9一片、前記絶縁村口板8の中央には嵌合されている。正様9一片、100一端は、前記正極4日に、他端は前記正極端子9にそれぞれ接続されている。前記負極6は、配元しない負板9一件を介して負極端子である前記容器1に接続されている。

[0020] 但し、本等明に係る非水電解質二次電池の 形状は上貼の形状に限定されるものではなく、円筒型の 他に、角型、ボタン型など必要に応じた形状であってよ い。また、前記電池の容器内に収納される電標群は、渦 巻形に限らず、正様、セパレータ及び負極をこの順序で 複数機種した形態にしてもより。

【0021】次に、負極、正極、セバレータ、及び非水 電解質について詳しく説明する。

1) 負極

本発明に係る負極は、負極活物質として、前記負極活物 質が式(1)で表わされる材料である。

[0022]

(

n, Znから選ばれた少なくとも1種の元素であり、ア ルカリ金属を吸蔵放出する作用を示すものである。M1 としては、特にSi、Sn、B、AI、Znが放電容量 を著しく増大させるため望ましい。

【0023】M1は1種以上であれば良く、2種以上の組み合わせであってもよい。特にSiとAiの組み合わせは、放電電位を上げる点で、またSiとSnの組み合

わせは特に高容量化と長寿命化の点で望ましい。

[0024] M2はM1およびFeを除くLiよりも電 気箱性度の大きな元素から選ばれた少なくとも1種の元 素であり、式1で示す材料を微結晶化あるいはアモルフ アス化する作用を示すものと考えられる。

【0025] また、M2はMg、Ca、Sr、Ba、Y を含む希土類元素、Ti、Zr、V、Nb、Ta、C 、Mo、Wより選ばれる少なくとも1種の元素である と高容量化と長寿命化の点で好ましく、Mg、Ca、T i、Zr、Nb、Crから選ばれた少なくとも1種の元 来であるとすっちに好ましい。

【0026】M2は1種以上であれば良く、2種以上の 網み合わせであってもよい。

【0027】また、M1とM2の組み合わせはM1がSiでM2がMg又はSnの組み合わせの場合特に放電容量が増大するため望ましい。

[0028] Xの範囲は0.1≦X≦0.7であるがよ り好ましくは0.15≦X≦0.65、さらに好ましく は0.2≦X≦0.6である。この範囲であると放電容 番が奪しく増大する。

【0029】またYの範囲は0<Y<0.3であるが、 より好ましくは0.01≦Y≦0.25、さらに好まし くは0.05≦Y≦0.2である。この範囲であるとサ イクル寿命特性が向上する。

[0030] 前記責極活物質は、その微細構造において 微結晶相あるいはアモルファス相を有していることか望 ましい。それにより容量及びサイクル寿命特性を増大さ せることができる。

【0032】なおことで3機機とはX機回折により得られたヒークにおいて最大の強度を有するヒークから数えて3つ目までのビークを痩まする。前記6 (20)を規定したのは次のような理由によるものである。前記が0.2°未満である場合には吸蔵速度が著しく小さくなり、50°を超えると、吸蔵電が減少する。

[0033] 本発明に係る負標活物質の試料の作製法としては、高周波溶解法、アーク溶解法、焼結法、超象冷

法、アトマイズ法、めっき法、CVD法、スパッタ法、 メカニカル処理法、 圧延法、ソル・ゲル法などが挙げら れる、特に好ましくは、メカニカル処理法、 超急冷法や 焼結法が挙げられる。

【0034】前記負振活物質は、例えばくおよびM1、 M2を所定量混合し、メカニカル処理を施すことにより、例えば遅起ポールミル英麗により、繰締約に混合 することにより作製できる。また混合する際に構成する 元素粉末から生成するだけでなく、出発原料として金属 間化合物や贮薬化合物を用いる方法も有効な手段の一つ である。

【0035】またはCおよびM1、M2を所定量混合 後、 額急冷装置により急冷材を作製することができる。 急冷法としては単ロール法あるいは双ロール法で行うこ とが望ましい。

【0036】またCおよびM1、M2をの粉末を所定比になるように混合し、加圧成型した後、不活性ガス雰囲 質下または真空下で熱処理することにより試料を得ることができる。また作製後、熱処理を施してもよい、

【0037】また、魚棚は、前紀魚棚活物質、導電材、 結着剤を適当な溶域に懸濁し、銅箔などの金属箔に塗 布、乾燥、プレスして帯状電極にすることにより作製さ れる。

【0038】前記導電剤としては、例えばアセチレンプラック、カーボンブラック、黒鉛等を挙げることができ

【0039】前記結着剤としては、例えばポリテトラフ ルオロエチレン(PTFE)、ポリフッ化ピニリデン (PVdF)、フッ素系ゴム、エチレンープタジエンゴ ム(SBR)、カルポキシメチルセルロース (CMC) などが挙げられる。

【0040】前記負標活物質、導電別及び結婚別の配合 比は、負極運物質プロ~95重量%、導電剤ロ~25重 量%、結婚剤2~10重量%の範囲にすることが好まし い。

2) 正極

正極法、正極活物質に導電剤および結構剤を適当に溶媒 に懸瀬し、この懸濁物をアルミニウム結などの集電体に 塗布、乾燥、プレスして帯状電極にすることにより作製 される。

[00041] 的記正擬活物質は、種々の酸化物、硫化物が挙げられる。例えば、二酸化マンガン (MnO_2)、 リチウムマンガン複合酸化物(例えばLi MnO_2)、 リチウムニッケル複合酸化物(例えばLi MnO_2)、 リチウムニッケル海合酸化物(例えばLi MnO_2)、 リチウムコバルト複合酸化物((例えばLi NiO_2)、 リチウムマンガンコバルト複合酸化物(例えばLi NiO_2)、 リチウムマンガンコバルト複合酸化物(例えばLi $Mn_XCO_1-XO_2$)、 リナウムマンガンコバルト複合酸化物(例えばLi $Mn_XCO_1-XO_2$)、 バナジウム酸化物(例えばLi $Mn_XCO_1-XO_2$)、 バナジウム酸化物(例えばV $2O_5$) などが挙げられる。

[0042] また、導電性ポリマー材料、ジスルフィド 系ポリマー材料などの有機材料も挙げられる。より好ま しい正極は、電池電圧が高いリテウムマンガン複合酸化 物(LiMn204)、リチウムニッケル複合酸化物 (LiNi02)、リチウムコバルト複合酸化物(Li

COO2)、リチウムニッケルコバルト複合酸化物(LiNi0.8CoO.2O2)、リチウムマンガンコバルト複合酸化物(LiMnxCo1−xO2)などが挙げられる。

【0043】前記導電剤としては、例えばアセチレンブラック、カーボンブラック、黒鉛等を挙げることができる。

【0044】前記結着剤としては、例えばポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、ポリフッ化ピニリデン (PVdF)、フッ素系ゴムなどが挙げられる。

【0045】前記正極活物質、導電剤及び結着剤の配合 比は、正極密物質80~95重量%、導電剤3~20重 量%、結着剤2~7重量%の範囲にすることが好まし い。

3) セバレータ

前記セパレータとしては、例えば合成樹脂製不織布、ボ リエチレン多孔質フィルム、ボリプロビレン多孔質フィ ルムなどを挙げることができる。

4) 非水電解器

前記非水電解鎖は、非水溶媒に電解質を溶解することに より調製される液状電解液または、高分子材料に前記非 水溶媒と前記電解質を含有した高分子がル状電解質、前 記電解質だけを含有した高分子園体電解質、リチウムイ オン伝媒体を有する無線周板電解質が挙げられる。

[0046] 液状電解質としては、リチウム電池の非水 溶媒に電解質としてリチウム塩を溶解したもので公知の ま水溶媒を用いることができ、エチレンカーボネート (EC) やプロピレンカーボネート (PC) などの環状 カーボネートや、環状カーボネートと取状カーボネート より低粘度の非水溶媒(以下第2の溶域)との混合溶媒 を主体とする非水溶媒を用いることが好ましい。

[0047] 第2の溶媒としては、 倒えばジメチルカー

ポネート、メチルエチルカーボネート、ジエチルカーボ ネートなどの鎖状カーボネート、γープチロラクトン、 アセトニトリル、プロピオン能メチル、プロピオン酸エ チル、環状エーテルとしてテトラヒドロフラン、2ーメ チルテトラヒドロフランなど、鏡状エーテルとしてジメ チルランなど、ジエトキシエタンなどが挙げられる。 【0048】 電解質としては、アルカリ地が挙げられる が、とくにリチウム塩か挙げられる。リチウル塩として、六フッ化リン酸リチウム(LiPF6)、ホウフッ 化リチウム(LiBF4)、六フッ化ヒ乗リチウム(LiAsF6)、過塩素酸リチウム(LiCF04)、ト リフルオロメタスルホン酸リチウム(LiCF03)。 03) などが挙げられる。とくに、六フッ化ドリン酸リチ ウム(LiPF6)、ホウフッ化リチウム(LiB F4)が好ましい。前記電解薬の前記非水溶線に対する 溶解量は、0.5~2.0モル/iとすることが好まし に

【0049】ゲル状電影賞として前記²脚線と前記²電解を を高分子材料に治解しゲル状にしたもので、 高分子材料 としてはポソアクリロニトリル、ポリアクリレート、ポ リフッ化ビニリデン (PVdF)、ポリエチレンオキシ ド (PECO) などの単量体の重合体または他の単重体 との共審合体が好られる。

[0050] 固体電解質としては、前記電解策を高分子 材料に溶解し、固体化したものである。高分子材料とつ はポリアクリロニトリル、ポリフッ化ピニリデン(P VdF)、ポリエチレンオキシド(PEO)などの単量 体の重合体または他の単量体との共重合体が挙げられ る。また、無疑例体電解質として、リチウムを含有した セラミック材料が挙げられる。なかでもLi3N、Li 3PO4ーLi2S-SiS2ガラスなどが挙げられ る。

[0051]

【実施例】以下、本発明の実施例を前述した図1を参照して説明する。 (実施例1)

〈正極の作製〉まず、正鑑活物質のリチウムコバルト酸化物(LicoQ) 粉束り1重量%をアセチレンプラック2、5重量%、グラファイト3重量%、パッチャルビニリデン(PVdF)4重量%と、Nーメチルビコリドン(NMP)溶液を加えて混合し、厚さ15μmのアルミニウム糖の集像がは変体に、乾燥後、プレスすることにより電格密度3、0g/cm3の正極を作製した。4種処介能り発展活物質としては、こまよび5n.Mgの元素物末を下記表1に示す比率で混合し、遊星型ボールミルを用いて、100rpmで50時間処理することにより作製した。

【0052】その後、この粉末85重量%にグラファイト5重量%。アセチレンブラック3重量%。アセチレンブラック3重量%。アピロF7重量%とNMP溶液とを加えて混合し、厚さ12μmの網路からなる集電体に塗布し、乾燥し、プレスすることにより負極を件製した。

<電極群の作製>前記正極、ボリエチレン製多孔質フィ ルムからなるセパレータ、前記模態、及び前記セパレー タをそれぞれこの順序で積層した後、前記負極が最外周 に位置するように渦巻き状に捲回して電極群を作製し た。

<非水電解液の調整>さらに、六フッ化リン酸リチウム (LiPF6)をエチレンカーボネート(EC)とメチ ルエチルカーボネート(MEC)の混合溶線に(混合体 樹比率1:2)に1.0モル/l溶解して非水電解液を 調整した。

【0053】前記電極群及び前記電解液をステンレス製

の有底円筒状容器内にそれぞれ収納して前述した図1に 示す円筒形非水電解質二次電池を組み立てた。

【0054】また、実施例2~20として表1に示す負 極活物質を用いる以外実施例1と同様な非水電解質二次 響池を組み立てた。

【0055】また比較例1は、負極活物質として300 ○℃常熱処理したメソフェーズとッチ系災素機様(機種 経形8μm、平均機維最於20μm、平均面間間近(0 02)が0.3360nm、BET法による比表面積2 m2/g)の炭素質材料粉末を用いて上記と実施例1と 同様の条件で負種を作製し、この負性を用いて実施例1と と同様にして非水電解質繁沙を紹み立てた。

【0056】また、比較例2、3は、それぞれ負極活物 賞としてそれぞれL IーA I 粉末、SnO粉末を用い て、実施例1と同様の条件で負極を作製し、この負極を 用いて実施例1と同様にして非水電解質電池を組み立て た。

[0057] 比較例 4は、負極活物質として石油ビッチ から得られたメンフェーズヒッチに放化建業(5iC) の微粉末を添加し、均一に分散させた後、紡糸し、不融 化し、不添性ガス雰囲気下600で炭繊化し、粉砕1. て、その後さらに不活性雰囲気下かつ加圧下にて260 のでで黒鉛化することにより得られた炭素質物粒子を用 いて、実施例1と同様にして負極を作製し、この負極を 用いて実施例1と同様にして非水電解質電池を組み立て た。

【0058】得られた電池について、充電電流1Aで
4、2 Vまで2、5時間充電した後、2.7 Vまで1A
で放電する充放電サイクル試験を行った。その結果か
ら、各実施例の放電容量比まよび容量維持率(1サイク
ル目の放電容量に対する)を測定し、その結果を下記表 11に示す。なお、放電容量比は比例引つ砂炭養質材料身 施の容量を1とた際の比率である。また、最実施例の 負極活物質のCuKaを練源としたX練回折により得ら れたビークにおいて、その3強線のビークのうち、少な くとも一つのビークでの半価幅Δ(2回)の値を併記す る。

【0059】表1から明らかなように、本発明の実施例 1~20の二次電池は、放電容量および300サイクル 時の容量維持率が高いことがわかる。

【表1】

	Mok	版电报 品	省量額15本 (308917年)	∆(2⊖)
1:8694 i	0,25Sn-0,30Ng-0.72C	1.5	85	0.25
実施例2	0.16Si-0.13He-0.7IC	1.7	87	0.3
北海913	0.1651-0.139g-0.71C	1.8	93	12
彩绘网 4	0.39b-0.1Mg-0.6C	1.3	88	1.0
2'869K 5	0.25e-0.1Ca-0.9C	1.4	86	2.0
火統例6	0.3Pb-8.1Sr-8.6C	1.5	89	9,6
北海湖 7	0,458-0,058a-0.5C	1.4	90	0.8
发涨的 8	0.35n-0.1Al-0.1Mg-0.01Y-0.49C	1.6	88	0.4
支施鉄 9	0.458a-0.255a-0.3C	1.5	91	15
実施9911	0,65in-0.15Ce-0.EC	1.6	96	21
	0.7%s-0.28d 0.10	11.5	86	0.6
	0.25Si-0.05Ti-0.7C	1.9	94	10
	0.365i-0.94Zr-0.6C	1.8	88	18
T 88 69, 15	0.48Sp-0.04V-0.5C	1.9	9.3	9
法施修 16	0.4Se-0.2Mb-0.4C	1.9	92	27
	0.452n-0.251a-0.3C	1.4	86	32
活動網 18		1.8	93	11
火維約 19	0.386e-0.02Mo-0.60	1.7	88	18
Jame 94 20	0.49S1-0.01W-0.5C	1.5	87	5
比較例:	С	1	79	0.1
H. 60/912	リチウム合金 (Li-A1)	1.6	5	0.1
1588663	SnO	1.5	30	9.1
- seiel 4	0.94C-0.06Si	1.3	85	9.1

[0060]

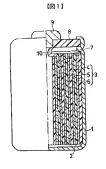
【発明の効果】以上詳述したように本発明によれば、放 電容量およびサイクル寿命が改善されたリチウム二次電 池を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係わるリチウム二次電池を示す部分断 面図。

【符号の説明】

1 · 容器、3 · 電極群、4 · 正極、5 · セバレータ、6 · · 負極、8 · 封口板



フロントページの続き

(72) 発明者 稲垣 浩羨 神奈川県川崎市幸区堀川町72番地 株式会 社東芝川崎事業所内

(72)発明者 森田 朋和 神奈川県川崎市幸区堀川町72番地 株式会 社東芝川崎事業所内 Fターム(参考) SH003 AA02 AA04 BB04 BC05 BC06 BD00 SH014 AA01 CC07 EE10 HH00 SH029 AJ03 AJ05 AK03 AL01 AM03

9 AJO3 AJO5 AKO3 ALO1 AMO3 AMO4 AMO5 AMO7 BJO2 BJ14 DJ12 DJ16 DJ17 DJ18 HJO2

H313